

Номер СОП-КЭ-011	Название Экспертиза отчетов о нежелательных явлениях	Версия 5.2 от 21.02.2019 г.	
Содержание и назначение Объясняет процедуру экспертизы отчетов о нежелательных явлениях			
Местонахождения Федеральное государственное бюджетное учреждение «НМИЦ онкологии им. Н.Н. Петрова» Министерства здравоохранения Российской Федерации 197758, Санкт-Петербург, пос. Песочный, ул. Ленинградская, дом 68 Комитет по Этике		Заменяет версию 5.1 от 24.01.2019 г.	
Составлено Полторацкий А.Н.		Проверено Семенова А.И.	
Утверждено на заседании КЭ		Председатель КЭ Семенова А.И.	
Дата заседания 21.02.2019 г.	Номер заседания №3	Дата 21.02.2019.	Подпись 



1. **Цель** – разработать инструкции по экспертизе и последующему наблюдению по факту отчетов о развитии нежелательных явлений/реакций в ходе текущего исследования, ранее одобренного этическим комитетом.
2. **Область применения** – все одобренные протоколы.
3. **Термины и определения:**
 - 3.1. нежелательная реакция (НР) – все негативные или непредвиденные реакции, связанные с использованием любой дозы медицинского продукта и предполагающие возможность наличия причинно-следственной связи медицинского продукта и данных проявлений;
 - 3.2. нежелательное явление (НЯ) – выявленное у пациента или субъекта клинического исследования после применения фармацевтического продукта любое неблагоприятное с медицинской точки зрения событие, которое может и не иметь причинно-следственной связи его применением;
 - 3.3. непредвиденная нежелательная реакция (ННР) – нежелательная реакция, сущность или тяжесть которой не согласуются с имеющейся информацией о продукте;
 - 3.4. серьезное нежелательное явление и/или серьезная нежелательная реакция (СНЯ/СНР) – любое неблагоприятное клиническое событие, которое вне зависимости от дозы препарата: привело к смерти; представляет угрозу для жизни; требует госпитализации или ее продления; привело к стойкой или значительной нетрудоспособности/инвалидности; представляет собой врожденную аномалию/порок развития;
4. **Ответственность.** КЭ проводит экспертизу отчетов о нежелательных реакциях и явлениях, включающих риск для участников исследования или несоответствие этическим стандартам.
5. **После подачи сообщения:**
 - 5.1. КЭ выносит одно из следующих решений:
 - 5.1.1. принять к сведению представленную информацию;
 - 5.1.2. в отдельных случаях, заслуживающих особого внимания с точки зрения безопасности участников исследования и изменения соотношения риск/польза участия в исследовании, Председатель КЭ, заместитель Председателя или эксперт, назначенный Председателем, предпринимают конкретные действия в отношении данного события (запросить дополнительные документы и/или информацию по исследованию);
 - 5.1.3. по решению вышеуказанных членов КЭ сообщения выносятся на обсуждение экстренного заседания КЭ и по ним голосованием принимаются особые решения.
 - 5.2. Если какие-либо шаги были предприняты, секретарь КЭ незамедлительно сообщает об этом главному исследователю и организации, проводящей исследование. Секретарь готовит официальное письмо, подписанное и датированное председателем КЭ или его заместителем главному исследователю о том, какие действия должны быть предприняты в соответствии с решением КЭ. Если КЭ не предпринимает никаких действий, на сообщении ставится отметка «принято к сведению». Сообщения архивируются секретариатом в файле данного исследования.

6. СНЯ, случившиеся в исследовательском центре, приведшие к смерти или представляющие угрозу жизни субъектам исследования:

6.1. Исследователь извещает КЭ в письменном виде, по мере поступления информации, обо всех СНЯ, случившихся в своем исследовательском центре, приведших к смерти или представляющих угрозу жизни.

6.2. В сообщении главный исследователь должен указать:

6.2.1. суть события;

6.2.2. критерий серьезности события (смерть, угрожающее жизни состояние, стойкое или выраженное нарушение трудоспособности/дееспособности, госпитализация или продление госпитализации, врожденные аномалии или дефекты развития, другие важные с медицинской точки зрения события), исходы (если событие разрешилось);

6.2.3. меры, принятые для обеспечения безопасности пациента.

7. СНР, зарегистрированные на данный препарат, в исследовательских центрах:

7.1. КЭ должен быть проинформирован обо всех случаях серьезных ННР на данный препарат, которые зарегистрированы в ходе проведения клинического исследования во всех исследовательских центрах, где проводится многоцентровое клиническое исследование. Организация, проводящая исследование (спонсор), обязана сообщать обо всех серьезных ННР, приведших к смерти или представляющих угрозу субъектам исследования в течение 7 календарных дней после получения информации о событии. В остальных случаях выявления серьезных ННР - в течение 15 календарных дней.

7.2. Информация обо всех СНР, на исследуемый препарат, которые не являются непредвиденными, представляется так, как это указано в протоколе, но не реже чем один раз в год в форме периодических или годовых отчетов и заключительного отчета по безопасности.

7.3. К сообщению прилагается сопроводительное письмо на русском языке с подписью главного исследователя или спонсора.

7.4. Информация должна быть представлена на русском языке или быть снабжена комментариями на русском языке.

8. Информация по безопасности, существенно влияющая на проведение исследования и/или увеличивающая риск для субъектов исследования. Исследователь (спонсор) сообщает в КЭ информацию по безопасности, которая может изменять оценку соотношения польза-риск исследуемого препарата либо служить основанием для изменений в рекомендациях по его назначению, а также основанием для пересмотра возможности дальнейшего проведения исследования или неблагоприятно повлиять на ход исследования.

9. КЭ оставляет за собой право затребовать дополнительную информацию или документы по проводимому исследованию в центре.